28/5/21

DIALOG(R)File 351:Derwent WPI

(c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

003665613

WPI Acc No: 1983-25587K/198311

XRAM Acc No: C83-025037 XRPX Acc No: N83-046471

Ballasted couplers for silver halide colour photography - of high

activity and efficient spectral absorption properties Patent Assignee: EASTMAN KODAK CO (EAST)

Inventor: LESTINA G J

Number of Countries: 006 Number of Patents: 006

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week

EP 73636 A 19830309 EP 82304461 A 19820824 198311 B

 JP 58042045
 A 19830311
 198316

 EP 73636
 B 19870318
 198711

 DE 3275761
 G 19870423
 198717

EP 73636 B2 19920909 EP 82304461 A 19820824 199237 JP 93051889 B 19930803 JP 82147521 A 19820825 199333

Priority Applications (No Type Date): US 81296086 A 19810825; US 82366885 A 19820408

Cited Patents: DE 2529991; GB 2029977; GB 2038808; 1.Jnl.Ref; DE 1547803;

DE 2355115; DE 2456076; EP 28099; US 3408194; US 3880661

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

EP 73636 A E 51

Designated States (Regional): CH DE FR GB LI

EP 73636 B E

Designated States (Regional): CH DE FR GB LI

EP 73636 B2 E 41 G03C-007/32

Designated States (Regional): CH DE FR GB LI

JP 93051889 B 19 G03C-007/32 Based on patent JP 58042045

Abstract (Basic): EP 73636 A

Couplers and similarly acting non-dye producing molecules used in silver halide emulsion contg. photographic elements are rendered nondiffusible in the elements and compatible with coupler solvents by the inclusion of a ballast gp. terminated with a hydroxyphenylsulphonyl or hydroxyphenylsulphinyl gp. such ballasting gps. are located in positions other than the coupling position of the mol.

Couplers contg. such ballasting gps. have efficient light absorption and good stability and hue. These couplers are useful in silver halide colour photographic elements.

Title Terms: BALLAST; COUPLE; SILVER; HALIDE; COLOUR; PHOTOGRAPH; HIGH;

ACTIVE; EFFICIENCY; SPECTRAL; ABSORB; PROPERTIES

Derwent Class: E24; G06; P83

International Patent Class (Main): G03C-007/32

International Patent Class (Additional): C07C-147/10; C07C-315/04;

C07C-317/22; C09B-053/00; C09B-055/00; G03C-001/06; G03C-007/26;

G03C-007/34

File Segment: CPI; EngPI

(19) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭58—42045

Int. Cl.3	識別記号	庁内整理番号	❹公開 昭和58年(1983)3月11日
G 03 C 7/32	•	7124—2H	•
C 09 B 53/00.	•	6859—4H	発明の数 1
55/00		6859-4H	審査請求 未請求
G 03 C 1/06		7124—2H	
			(全 17 頁)

Øパラスト基を含む発色剤を含有する写真要素

②特 願 昭57-147521

②出 願 昭57(1982)8月25日

優先権主張 ②1981年8月25日③米国(US) ⑤1296086

⑦発 明 者 グレゴリー・ジエームズ・レス チナ

アメリカ合衆国ニユーヨーク州

14625ロチエスター市アルタ・ ピスタ・ドライブ42

⑪出 願 人 イーストマン・コダツク・カン パニー

> アメリカ合衆国ニユーヨーク州 14650ロチエスター市ステート ・ストリート343

砂代 理 人 弁理士 湯浅恭三 外2名

明 細 審

1. (発明の名称)

パラスト基を含む発色剤を含有する写真要米 2.【特許請求の範囲】

発色剤がヒドロキシフエニレンスルホニル基またはヒドロキシフエニレンスルフイニル基を 末端に有するパラスト基を含むことを特徴とする、支持体、写真用ハロゲン化銀乳剤および非 拡散性の写真用発色剤を含有する写真要素。

3. (発明の詳細な説明)

本発明はパラスト基を有する発色剤(ballasted coupler)を含有する写真要素に関する。

写真技術の分野では、ハロゲン化銀現像主楽の現像生成物(すなわち酸化された第1芳香族アミノ現像主薬)と一般に発色剤(coupler)と呼ばれる発色化合物とのカップリング反応によつて一般に画像が形成される。カップリングにより生成する色素は発色剤および現像主薬の化学組成に応じてインドアニリン、アゾメチン、インダミンまたはインドフエノール色素である。多色写真要

案においては被色法による発色が通常用いられ、 得られる適像形成色素は普通シアン、マゼンタお よび貴色色素である。これらは画像形成色素が吸 収する解射線(radiation)に対し余色となる輻射 線に感受性のハロゲン化銀層(すなわち赤、緑お よび青の輻射線に対して感受性のハロゲン化銀乳 剤)中にまたはこれに隣接して形成される。

これは十分に発達した技術であるので、写真画像を形成させるために発色剤として用いることのできる化合物に関しては特許および技術文献が多数得られる。酸化された発色現像主薬と反応してシアン色素を形成する好ましい発色剤はフェノール類およびナフトール類である。代表的な発色剤は下記の特許明細書および刊行物に記載されている。米国特許第2.772.162号、第2.895.826号、第3.002.836号、第3.034.892号、第2.474.293号、第2.423.730号、第2.474.293号、第2.423.730号、第2.474.293号、第2.423.730号、第2.367.531号、第3.041.236号各明細書、および"発色剤——文献一覧"〔アダフア報告、おき、156-175頁(1961年)に発表〕。

酸化された発色現像主楽と反応してマゼンタ色 流を形成する好ましい発色剤はピラゾロン、ピラ ソロトリアソール、ピラゾロペンゾイミダソール およびインダソロンである。代表的な発色剤は下 記の特許明細書および刊行物に配載されている。 米国時許線2.600.788号、第2.369.489号、 第2.343.703号、第2.311.082号、 第2.673.801号、第3.152.896号、 第3.519.429号、第3.061.432号、 第3.062.653号、第3.725.067号、 第2.908.573号各明細費および『発色剤 文献一覧"〔アダフア報告、『巻、126-156 頁(1961年)に発表〕。

酸化さるた発色現像主薬との反応により黄色色 業を形成する発色剤はアジルアセトアニリド例え はペンソイルアセトアニリドおよびピパリルアセ トアニリドである。代表的な発色剤は下配の特許 明細春および刊行物に配載されている。米国特許 第2,875,057号、第2,407,210号、 第3,265,506号、第2,298,443号、 第3.048.194号、第3.447.928号各明細智 および * 発色剤 文献一覧 * (アグフア報告、 『巻、112-126頁(1961)に発表)。

優化された発色現像主要との反応により黒色色素ないしは無彩色色素 (neutral dye) を形成する発色剤も知られている。代表的な発色剤はレゾルシノールおよびローアミノフエノール、例えば米国特許第1.939.231号、第2.181.944号、第2.333.106号、第4.126.461号各明細管、ならびにドイツ特許第2.644.194号および第2.650.764号各公開公報に記載されたものである。

発色剤と同じ様式で、酸化された発色現像主薬と反応するが色素は生成しない化合物も知られている。この種の化合物は、酸化された発色現像主薬との反応に関して色素形成発色剤と拮抗することにより、またはカップリング反応の結果として現像抑制剤などの写真処理剤を放出することにより写真画像を修正するために用いられる。この種の化合物の多くは一般には発色剤と呼ばれないが、

これらの化合物および発色剤が写真処理中に反応 する様式が類似している点からみてこれらを発色 削とみなすことが好都合である。本発明のために はこれらの化合物を発色剤とみなす。代表的発色 剤は下配の特許および公開公報に記載されている。 第3.632.345号、第3.928.041号、 第3.938.996号、第3.958.993号、 第3.961.959号、第4.010.035号、 第4,029,503号、第4,046,574号、 第4,049,455号、第4,052,213号、 第4,063,950号、第4,075,021号、第 第4.121,934号、第4.157,916号、 第4.171.223号、第4.186.012号および 第4,187,110号、英国特許第1,445,797号、 第1.504.094号、第1.536.341号および 第2,032,914 A 号各明細書、ドイツ特許 第2.448.063号、第2.552.505号、 第2.610.546号および第2.617.310号各公 **開公報、ならびにペルギー特許第839.083号** 明細書。

発色剤を写真要素に含有させる際には、一般にこれを発色剤を呼ばれる高沸点有機溶剤の補助により写真要素に分散させる。発色剤はその分子内にパラスト基(ballast group)と呼ばれる基を含有させることにより、写真要素内で非拡散性になり、かつ発色剤溶剤と相居性になる。この生に発色剤上でカップリング位以外の位置に存在し、発色剤が被優されたおよび処理中の写真要素に表拡散性となるのに十分な器(bulk)を発色剤に多える。パラスト基の寸法および性質は、パラスト基を有しない発色剤の嵩、および発色剤に他の置換差が存在するか否かに依存することは祭知されるであろう。

当技術分野で多数の発色剤が知られているが、 発色剤および得られる色素の多くの特性を改等し、 あるいは特定の用途に最適なものにするという問題は常にある。

本発明の目的は、改善された安定性、反応性およびその写真要素内の他の成分との相辞性をもつ 発色剤を含有し、これらの発色剤から誘導された

15周858- 42045 (3)

色紫が効率的な吸光性ならびに良好な安定性および色相をもつ新規な写真要素を提供することである。

この目的は、発色剤がヒドロキシフェニレンスルホニル基まだはヒドロキシフエニレンスルフイニル基を末端に有するパラスト基を含むことを特徴とする、支持体、写真用ハロゲン化銀乳剤および非拡散性の写真用発色剤を含有する写真安素により達成される。

本発明の写真要素に用いられる発色剤のカップリング基は、当技術分野で酸化された発色現像液と有色または無色の反応生成物を形成することが知られているカップリング薬の何れであつてもよい。本発明に用いられる発色剤のパラスト基は、ヒドロキシフエニレンスルフィニル基を末端に有するいかなるパラスト基またはその一部であつてもよい。本発明に用いられる好ましい発色剤は下記の構造式をもつ。

他の位置における懺換基が含まれていてもよい。

しで表わされる2価の連結基はパラスト基中に 見出される基の何れであつてもよく、例えば1~ 10個の炭素原子を有するアルキレン基、6~10 個の炭素原子を有するアリーレン基、5~10個 の炭素原子を有するヘテロサイクレン基、検索原子を有するペテロサイクレン基、スルホンマミンが、アミド基、スルボンマミドがあ、カルバモイルが、カリーレンを、アルアルキレンを、アミノアルキレンを、アミノアルキレンを、アミドアルキレンを、アミドアルキレンを、アミノアリールスルファミドが表、アミノアリールスルファモイルアルキルをなどである。

本発明に用いられる他の好ましい第色剤は下記 の構造式をもつ。

$$\mathbb{I} \qquad \text{GOUP-}(L^1)_{\overline{\Lambda}}(L^2)_{\overline{m}}(L^3)_{\overline{m}} \text{SO}_2 - \underbrace{\hspace{1cm}}_{-} \times \underbrace{\hspace{1cm}}_{0|}$$

上記の式において、

 $COUP-L-SO)_{p}-\underbrace{\begin{array}{c} \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot \end{array}}_{COH)_{q}}$

上記の式において

COUPはカップリング基を示し、

pは1または2であり、.

qは1~3であり、そして

Lは直接結合(すなわち共有結合)または2 価の連結基である。

COUPで表わされるカップリング基は写真要果に普通に用いられるカップリング基の何れであつてもよい。式 I に示された分子の残部は、パラスト落が一般に結合するカップリング位以外の何れの位置でカップリング基に連結していてもよい。カップリング基のカップリング位は置換されていないか、または発色剤の同等性、その反応性、そね分散性を改変させうるかもしくは発色剤から放出された際にその要素内の他の成分と相互作用するカップリングオフ港(coupling off group)により置換されていてもよい。カップリング基には

COUPは前記の意味を有し、

1, mおよびmはそれぞれ別個に0または1であり、

から選ばれる2価の茶を示し、

から選ばれる2価の基を示し、

から遺ばれる2価の基を示し、

R¹および R³はそれぞれ別個に水栗原子、 1~2 B 個の炭栗原子を有するアルギル港または 6~2 B 例 の炭栗原子を有するアリール基であり、

R² は水素原子、または 1 個もしくはそれ以上のハロゲン原子、アルキルもしくはアルコキン機模をであり、

Xは-0-または-S-であり、 0 Qは-C-または-SO₂であり、 rは0または1であり、そして 8は0~10である。

本発明に用いられる特に好ましい発色剤は、下 記の構造式をもつ。

上記の式において

イクリル、カルパモイル、アミド、スルフアモイル、スルホンアミドなどの基1個またはそれ以上 により置換されていてもよい。

前記のように、黄色色素を形成する一般的な発 色剤はアシルアセトアニリド例えばピパリルアセ トアニリドおよびペンソイルアセトアニリドであ、 る。マゼンタ色米を形成する一般的な発色剤はピ ラソロン、ピラソロトリアゾール、ピラソロペン ソイミダソールおよびインダソロンである。シア ン色素を形成する一般的な発色剤はフェノールお よびナフトールであり、無彩色色素を形成する― 般的な発色剤はレゾルシノールおよびm-アミノ フエノールである。色素を形成しない一般的発色 剤は、カップリング位に相当する活性部位がカル ポニル基またはイミノ基に隣接しているかまたは これらに共役している非環式および環式の化合物。 例えばα-または1-置換ケトンまたはイミン、 例えばシクロペンタノン、シクロヘキサノン、イ ンダノン、インダノイミン、オキシインドールお よびオキサソリノンである。これらの発色剤が前

$$-NH - \begin{array}{c} & & & & \\$$

から選ばれる2価の基を示し、 COUP、R¹, R², R³, X, rおよび s は前配の意味 をもつ。

殊に好ましい態様においては、構造式『および 『の水酸基がペラ位にある。

前配の各構造式においてアルキル基、アルキレン基、アリール基、アリーレン基およびヘテロサイクレン基は電換されていないか、またはハロゲン、ニトロ、アミノ、カルポキン、アルキル、アルコキン、ステロサ

配の各式においてカップリング基COUPを形成することができる。代表的なカップリング基の構造を下配に示す。これらの構造式において2は水来原子またはカップリングオフ基を示し、満たされていない結合はその位置で上配の構造式中に示された分子の残邸が結合しうる任意の位置を示す。カップリング基が他の置換基を含有しうることは理解されよう。本発明の写真要案に用いることができる適切な代表的カップリング基を以下に示す。シアン色素を形成するカップリング基は以下のものである。

マセンタ色器を形成するカップリンダ基は以下の. ものである。

(式中Bは処理中に例えばアルカリ開殺またはカップリングにより除去しうる保護基を示す)

$$-Z$$

$$-(GH_2)_n \qquad n=1,2$$

無彩色色素を形成するカップリング基は以下のも のである。

黄色色素を形成するカップリング基は以下のもの である。

$$(CH_3)_3 - C - CH - CH - CNH -$$

色素を形成しないカップリング基は以下のもので ある。

$$0$$

$$\parallel 2$$

$$- \downarrow (CH_2)_n$$

$$n = 1, 2$$

後配に示す本発明に用いられる個々の発色剤は一般的構造式 $B^1 \sim B^6$ (Yは - OH である) のパラスト基を含む。

$$\begin{array}{c} O \\ -CCHO \\ -R^3 \end{array} = \begin{array}{c} -SO_2 - \begin{array}{c} - \\ - \\ - \end{array} = \begin{array}{c} -SO_2 - \begin{array}{c} - \\ - \\ - \end{array} = \begin{array}{c} -SO_2 - \begin{array}{c} - \\ - \\ - \end{array} = \begin{array}{c} -SO_2 - \begin{array}{c} - \\ - \\ - \end{array} = \begin{array}{c} -SO_2 - \begin{array}{c} - \\ - \\ - \end{array} = \begin{array}{c} - \\ - \end{array} = \begin{array}{c} -SO_2 - \begin{array}{c} - \\ - \\ - \end{array} = \begin{array}{c} -SO_2 - \begin{array}{c} - \\ - \end{array} = \begin{array}{c} -SO_2 - \end{array} = \begin{array}{c} -SO_2 - \begin{array}{c} -SO_2 - \end{array} = \begin{array}{c} -SO_2 - \end{array} = \begin{array}{c} -SO_2 - \begin{array}{c} -SO_2 - \end{array} = \begin{array}{c} -SO_2 - \end{array} = \begin{array}{c} -SO_2 - \begin{array}{c} -SO_2 - \end{array} = \begin{array}{c} -SO_2 - \end{array} = \begin{array}{c} -SO_2 - \end{array} = \begin{array}{c} -SO_2 - \begin{array}{c} -SO_2 - \end{array} = \begin{array}{c} -SO_2 - \begin{array}{c} -SO_2 - \end{array} = \begin{array}{$$

本発明に用いられる。シアン色素を形成する発

ê	色剤には以下の	ものが含まれる。		新色剂 6	R4	R ₅	Z
		OH NHR ⁵		G-10	B ² -	-CONH - SO ₂ NH	- :-H :
VP 08 4711	R.⁴N⊦	1 Z		0-11	B²-	-CONH - SO ₂ NH -	
発色剤 必	R ₄	Rs	Z			. 	
C-1	n-C3H7CO-	-B ³	-H	C-12	B ² -	-CONH- SO ₂ NHC ₄ H ₉ -n	H
C - 2	В ³ -	-COC ₃ H ₇ -n	- H			SO2NHC4H9-n	
C-3	B ³ -	-COCF ₃	-H	C-13	B2-	-CONH - SO2NHC4H9-n	-OCH ₃
. C-4	B ³ -	-COC ₃ F ₇ -n	-н			SO2NHC4H9-n	
C-5	B ² -	-co-(=)	-C1	G-14	B2-	-CONH - CONHC H	-OG ₆ H ₅
C-6	В⁴ -	-co- (=)	-01	C-15	B² -	-CO- SO ₂ NH- SO ₂ NH-	-61
C-7	B ² -	-соин- Су-си	-н	C-16		-CO - \\ SO ₂ NH - \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \	-oc₅H₅
C-8	B4 -	-CONH - (=) -CN	-н	·			
C-9	B ² COI	ИН - ⟨SO2NHC4H,	,-n -H	C-17	B ² -	-CO-\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	-C1

発色剤点 C-18	R ₄	Rs	. z	発色剤≰	D		_			
C-18	B2 -	. == .			R ₄		R _s			Z
		-CO-	-OC ₆ H ₅	C-26	B2-	-CO	-<>он		-0-;	-OCH ₃
C-19	B ⁴ -	-co-	-OC ₆ H ₅	G-27	·B ² -	-co	-<Уни	co- <		-OC ₆ H ₅
C-20	B ² -	-CO-	-OC ₆ H ₅	C-28	B ² -	-co	N N N C			-OC ₆ H ₅
C-21	B² -	-co-	-OC ₆ H ₅				,, , , , , C	OCH3		
C-22	B ² -	-CONHSO2	-OC ₆ H ₅			HO	NHR ⁵			
C-23	B ² -	-co- Cooc ₂ H ₅	-OC ₆ H ₅			OH I				·
C-24	B2-	-со-	-OCH3	発色 2	P).A.	R ⁶	R ^s	₩		
		· GOOH		25	•	CH3-	-B3	-H	-H	
C-25	B2 -	-00-	-00 ₆ H ₅	30	•	CH ₃ -	-8 ²	-H	-H	
		-со-		31	• •	C ₂ H ₅ -	-B2	-C1	-C1	

本発明に用いられるマゼンタ色器を形成する発 色剤には以下のものが含まれる。

発色剤 化		Z
M-1	B ² NH	· - H
M - 2	N N N	· -s N N
M-3	01, 01	. C ^e H
	C1 O Z	
M - 4	B ² NH	
	N N R8	. .
	N L L H	
		• • •

発色剤 系	R ⁷	R ⁸	Z
¥-5	CH ₃ -	-(CH ₂) ₂ -<	-NHB ² -C1
M-6	CH3	-(CH ₂) ₂ -<	-NHB ² -OC ₆ H ₅
M-7	CH ₃ -	-SCH ₂ CH ₂	-NHB ² -C1
W-8	CH ₃ -	-(CH ₂) ₃ -(-NHB ² -H
M-9	CH ₃ -	•	-C1
M - 1.0	CH3-	,	-SC ₇ H ₁₅ -n
M-11	CH ₃ -	•	-S
M-12	CH30C	H ₂ -	C ₆ H ₅
M-13	CH3-		-C1 -OC ₆ H ₅
M-14		•	-SCH2CH2N(CH3)2
M-15	CH ₃ -		-o- :
M-16	CH3-	•	-0 OCH ₃

発色剤系	R7	. R ⁸	z	_ 茶色研布				
M-17	CH ₃ -	•	-0- (=)-SO ₂ CH,			óн ,′ н³с́	N RE	
M-18	CH ₃ -		-0- СООН	M-26		-CH	н н М	H ₃ C R ⁸ =->
M-19	CH ₃ -	•	-0-\\\COOC ₂ H ₅			Н э С	N N	H ₃ C NHB ²
M-20	CH ₃ -	•	-0 - C ₁₂ H ₂₅ -n		·	Ņ	I R	
¥-21	CH ₃	NHB²	-н		R ⁹	,01 		
M-22	CH3-	C ₂ H ₅ -C ₂ H ₅ NHB ²	-SNNN NNC ₆ H ₅	笔色剂/4	C1	N -NH-	-R ¹⁰	Z
M-23	CH ₃ -	•	-н	M-27	C1-	-н	-NHB3	-H
M-24	CH ₃ -	•	-01	M-28	C1-	-H	-NHB ²	-H
		H ₅ C ₂ NHB ²		M-29	C1-	-н	-NHB ²	-SC ₇ H ₁₅ -n
M-25	CH ₃ -	- C ₂ H ₅	-C1	¥−30 ·	C1-	-H	-NHB ²	-SC ₆ H ₅
	-	C ₂ H ₅ NHB ²		N-31	C1-	Н	-NHB²	-s\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\

発色剤心	R ⁹	_R ¹⁰	RII	Z .		本発明k	て用いら	れる、黄色色素を形成する発色
M-32	(CH ₃) ₂ NSO ₂	SO ₂ B ⁵	-н	-H	奔	1化12以7	下のもの	が含まれる。
M-33	B2NH-	-C1	-H	-H			. 0 0	WH-
M-34	B2NH-	-SO2NHCH3	-н	-H		(CH ₃)	CCCHC	VH - (= \
M-35	B2NH-	$-SO_2N(CH_3)_2$	-H	-H				NHR12
M-36	B4NH-	$-SO_2N(CH_3)_2$	-Н	-H.	発色剤系	₩.	R12	<u>Z</u>
M-37	B2ONH -	$-SO_2N(CH_3)_2$	-н	-H	Y-1	C1-	-B ⁶	-0-(=-)-SO ₂ -(=-)-OCH ₂ C ₆ H ₅
	または	:						· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	B2N(OH)-		•		Y-2	C1-	-B1	-0- (- SO ₂ - CH
M-38	01 II	C1 N C1 -N N -NH-			Y-3	· H	-B¹	-0-\\\\OH
	Ċ1		NHB ²		Y-4	C1-	-B ²	-0-<=>-SO ₂ -<=>-OH
	(CH ₃) ₃ C	CHCONH - (>		Y-5	C1-	-B2	-H
	01.	შ -01 0₁	C00H		Y-6	CH3O-	-B ²	-0-\(\frac{1}{2}\)-SO ₂ -\(\frac{1}{2}\)\rightarrow-OH
M-39	! !!	N -NH-	·=·			•		-O CONHCH2CH2OH
	ci	0>=-/	·-·″ _{NHB²}		Y-7 .	C1-	-B ²	
		,U=U			Y-8	CH30-	-B ²	-O CONHCH2CH2OH

本発明に用いられる、無彩色色素を形成する発色剤には以下のものが含まれる。

発色剤系	R13	R14
U-1	B²NH-	н-
11-2	H- ·	B2NH-

本発明に用いられる発色剤は、保護されたヒドロキシフェニレンスルホニル落もしくは保護されたヒドロキシフェニレンスルフイニル基を直接にカップリング基に結合させるか、またはこれらの基をパラスト基の残部に結合させたのちパラスト落をカップリング基に結合させることにより製造することができる。そののち保護基を除去する。最終的に発色剤を形成する各種の基を加入させる際には、慣用される縮合反応を採用することができる。本発明に用いられる多数の発色剤には、4.

4'-スルホニルジフェノールモノエーテル(例えばペンジルエーテル)またはモノエステル(例えば酢酸エステル)を用いてヒドロキシフエニレンスルホニル薪を導入することが好都合である。との種の化合物をパラスト基をカップリング経済を力とができる。そののち、水業系加によりくることができる。そののち、水業系加により、イエステルの場合)またはアルカリ加水分解により、イエステルの場合)保護基を除去することが好都合である。そのアミノ基を反応させ、次いて保護基を除去することが好都合である。

本発明に用いられる第色剤は、非拡散性発色剤 が写真技術に用いられる様式で、かつその目的の ために用いられる。

一般に発色剤をハロゲン化銀乳剤に含有させ、 この乳剤を支持体に塗布して本発明の写真要素を 形成させる。あるいは発色剤をハロゲン化銀乳剤 層に隣接する写真層に含有させることもできる。 発色剤はここで現像中に、酸化された現像主薬な との現像生成物と反応しうる位置になると予想さ れる。ここで用いられる。これと反応しうる位置 にある(associated therewith)。という語は、発 色剤がハロゲン化銀乳剤の中またはこれに障接す る位置にあり、現像中にここで発色剤がハロゲン 化銀現像生成物と反応しうる状態になると予想さ れることを意味する。

本発明の写真要素は単色要素であつてもよく、 多色要素であつてもよい。多色要素はスペクトル のる原色領域のそれぞれに感受性の色素面像形成 ユニットを含む。各ユニットはスペクトルの特定 領域に感受性の単一乳剤層であつてもよく、多重 乳剤層であつてもよい。面像形成ユニットの層を 含めて写真要素の層は、当技術分野で知られてい る種々の順序で配置することができる。代替様式 においては、スペクトルのる原色領域それぞれに 感受性の乳剤を、例えばベルギー特許第881.513 号明細書に記載されるマイクロカプセルの使用に より単一セグメント層として配置することができる。

本発明の代表的な多色写真製器は、反応しうる 状態にある少なくとも1種のシアン色素形成性 色剤を有する少なくとも1種の赤感性ハロゲン 銀乳剤層を含むシアン色素適像形成ユニット、 のよりを有する少なくとも1種ののでは 変形成性のでは、のないでは、ののでは 変形が、のは、ないのでは、ののでは、ののでは、 ないのでは、は、は、ののでは、 ないのでは、ないのでは、 ないのでは、 ののでは、 の

本発明に用いられる乳剤に使用される適切な材料についての下記の考察においては、"リサーチ・ディスクロージャー"、1978年12月、17643

項(出版:インダストリアル・オポチユニティーズ社、ホームウェル・ハーヴェント、ハンブシャー、PO91EF、英国)を参照する。な考のためその配敵を本明細省に引用する。この文献は以下において"リサーチ・デイスクロージャー"という語で扱わされる。

本発明の写真要素に用いられるハロゲン化級乳 剤はネガが作用またはポジ作用の何れであつても よい。適切な乳剤およびそれらの調製については リサーチ・ディスクロージャー、「および B 撃、 ならびにそこに引用された刊行物に配収されてい る。本発明の要素の乳剤層および他の層に適した ピヒクルはリサーチ・ディスクロージャー、 K 革 およびそこに引用された刊行物に配載されている。

本発明に用いられる発色剤のほかに、リサーチ・デイスクロージャー、MITA、D, B, FおよびG 節、ならびにそこに引用された刊行物に配収され た他の発色剤を更に用いることもできる。これら の発色剤をリサーチ・デイスクロージャー、MITA、 C 節およびそこに引用された刊行物に配収された 要素および乳剤に含有させることができる。

本発明の写真要素またはその個々の層は以下のものを含有していてもよい。光沢剤(リサーチ・ディスクロージャー、V章参照)、かぶり防止剤および安定剤(リサーチ・ディスクロージャー、VI章参照)、汚染防止剤および西保色素安定剤(リサーチ・ディスクロージャー、VI章参照)、吸光性材料および光散乱性材料(リサーチ・ディスクロージャー、XII章参照)、帯電防止剤(リサーチ・ディスクロージャー、XII章参照)、帯電防止剤(リサーチ・ディスクロージャー、XII章参照)ならびに現像調節剤(リサーチ・ディスクロージャー、XXII章参照)。

本第明の写真要素をリサーチ・ディスクロージャー、XM章およびそこに記録された引用文献に示された各種支持体に遠被することができる。

本発明の写真観点を一般にスペクトルの可視領

好ましい発色現像主楽は p - フェニレンジアミンである。特に好ましいものは 4 - アミノ - N, N - ジェチルアニリン塩酸塩、 4 - アミノ - 3 - メチル - N, N - ジェチルアニリン塩酸塩、 4 - アミノ - 3 - メチル - N, N - ジェチルアニリン塩酸塩、 4 - アミノ - 3 - メチル - N - エチル - N - エチルアニリン・サルフェート水化物、 4 - アミノ - 3 - メチルアニリン・サルフェート、 4 - アミノ - 3 - β - (メタンスルホンアミド) エチル - N, N - ジェチルアニリン塩酸塩および 4 - アミノ - N - エチル - N - (2 - メトキシェチル)

- m - トルイジン・ジ - p - トルエンスルホン設塩 である。

本ガ作用ハロゲン化銀に関しては、この処理工程によりオガ画像が得られる。ポジ(または反転)画像を得るためにはこの工程の前に、解光されたハロゲン化銀を色素の形成なしに非色原性現像主薬で現像し、次いでこの写真要素に均一にかぶりを生じさせ、未漏光ハロゲン化銀を現像可能な状態にする。あるいは、直接ポジ乳剤を用いてポジ 画像を得ることもできる。

現像ののち普通の様白および定着、あるいは様 白 - 定務(銀およびハロゲン化銀を除去するため)、 洗浄ならびに乾燥などの工程を行なう。

以下の具体例は本発明をより良く理解するため に記載されたものである。

パラスト 茶中間体 B2CL (Y=OBs) の 製液

製造例 1

乾燥アセトン0.35 L中の2 - プロモドデカン 酸メチル909(0.31モル)および4, 41 - ス ルホニルジフエノールモノペンジルエーテル 1044

8(0.31モル)の溶液化、ヨウ化ナトリウム18 および炭酸カリウム214.28(1.55モル)を忝 加した。混合物を20時間遺流したのち固体を炉 去し、戸液を濃縮したところ、ろう状固体となつ た。メタノールからの再結晶により融点 7.3~7.5 での白色固体(B²OCH、Y=OBs)が得られ、こ れは正確な元素分析値および予想されたNMPスペ クトルを示した。ジメテルホルムアミドQ8L中 におけるこの生成物120%(021モル)の溶液 を攪伴下に23 単水酸化カリウム酪液0.5 4に筋 加し、水を添加し、得られた混煳した耐液を0.5 時間攪拌したのち酸性氷水に注入した。生じた固 体を採取し、ジクロロメタンに溶解し、溶液を洗 浄し、硫酸マグネシウム上で乾燥させ、磯縮した。 アセトニトリルより再結晶したところ、触点119 ~121Cの白色固体(B²OH, Y=OBs) 67gが 得られ、これは予想された NMP スペクトルおよび 元素分析値を示した。この酸は、678(0.12モ ル)を塩化チオニル 0.4 4 に溶解し、5時間撹拌 することによつて放塩化物に変えられた。過剰の

塩化チォニルを真空下に除去し、生成物を乾燥アセトニトリルから再結晶したところ融点84~85℃の白色間体(B²C4、Y=OB²)が得られ、これは予想されたNMPスペクトルおよび元素分析値を示した。

製造例 2.

バラスト ※中間体 B²CL(Y=OAc)の製造 テトラヒドロフラン16 L および酢酸 0.4 L 中のB²OCH₃(Y=OBs) 4559(0.82モル)の溶液を、50 pm1 および50 C で木炭担持パラジウム 触媒(5多) 459上において12時間水素添加した。触媒を炉去し、機縮した炉液を水に添加した。 生じた白色固体の酢酸エテル溶液を洗浄し、機縮 し、生成物をアセトニトリルより再結晶したとこ ろ融点63~65 Cの白色固体(B²OCH_{3。}Y=OH) 3409(0.74モル)が得られ、これは予想された元素分析値を示した。このエステルの加水分解 は水酸化ナトリウム409(1モル)を含有する水溶液をジメテルホルムアミド1 L 中のエステル裕 液に機枠下に徐々に添加し、2時間機律したのち

15問昭58- 42045 (11)

製造例 3.

パラスト共中間体B3CL(Y=OBz)の製造

処理工程は2-プロモテトラデカン酸エチルが 原料物質である点を除いて製造例1におけるB²CL 製造の場合と阿様であつた。中間体には白色菌体 B³ OCH₂CH₃ (Y=OBz, 融点55~61℃), B³ OH (Y=OBz, 融点117~118℃) およびB³Cと (Y=OBz, 触点81~84℃) が含まれていた。 製造例 4.

パラスト 海中間体 B¹C2 (Y=OBz)の製造 処理工程は2ープロモ酪酸エチルが原料物質で ある点を除いて製造例1における B²C2 製造の場 合と同様であつた。中間体には白色固体 B¹OCH₂CH₃ (Y=OBs, 腰点102~105C), B¹OH(Y=OBz, 融点1475~1485C) および B¹C2 (Y=OBs, 融点40C)が含まれていた。

パラスト中間体 B⁴CL (Y=OBs) の製造

製造例 5.

テトラヒドロフラン 100 m中の 2-(p-ニトロフエノキシ)ドプカン酸メチル 10.2 g(0.029モル)の溶液を木炭担持ペラジウム(10g) 触媒 0.7 gの存在下で水業 40 psi のもとにおいて 6時間 振とうし、ニトロ基を還元した。次いでN,N-ジメチルアニリン 6.3 ml(0.04モル)および塩化ローベンジルオキンベンセンスルホニル 8.2 g(0.029

モル)を添加し、混合物を20℃で15時間撹拌し た。触媒を沪去し、沪液を冷たい希塩酸に注入し た。酢酸エチル抽出、洗浄、乾燥、酸糊、および シリカゲルによる特製によつて無色の油(B4OCH3) Y=0Bs) 14gが得られた。これをテトラヒド ロフラン60㎡およびメタノール。40㎡化辞解し、 水酸化ナトリウム水溶液20㎡と共に0.5時間優 押し、冷たい希塩酸に注入した。酢酸エチル抽出、 洗浄、乾燥、凝綿およびリグロイン処理によつて 融点100~101Cの白色結晶(B⁴OH, Y=OBs) 129が得られ、これは正確な元業分析値を示し た。テトラヒドロフラン5日出中のこの触108 (0.018モル)の溶液に攪拌下に塩化オキサリル 18 試およびジメチルホルムアミド5 簡を添加し た。 1.5時間濃縮したのち褐色の油 (B⁴CL, Y= OBs) 0.018モルが得られた。

製造例 6

パラスト基中間体 B⁵H・HCL(Y=OH)の製造 テトラヒドロフラン 4 0 0 m 中の酸塩化物 B²CL 2 4 g (0.0 4 3 モル) の溶液にメチルアミン 1 0 g

(0.125モル)を含有する40g水溶液を添加し た。 0.5時間機律したのち混合物を酸性化した氷 水上に注ぎ、ジエチルエーテルで抽出し、有機層 を洗浄し、乾燥し、機縮したのち更に50150シ リカゲル/フルオリシル (商品名)カラム上で精 製したところ、避男な無色の油(B²NHCH_{2 Y} OBs)が得られた。 建元は、このアミド生成物16 8(0029モル)および24ポラン-硫化メナル 鎌体16㎡をテトラヒドロフラン400㎡中で3時 間景能することによつて達成された。冷却した反 応混合物を50多塩酸溶液で徐々に酸性化し、次 いでジエチルエーテルで抽出した。洗浄および乾 燥した有機層を酸性化し、機縮することによつて 白色固体(B⁵H·HCL, Y=OH) 149が得られた。 - 本発明に用いられる発色剤の合成における最終 工程は、一般にパラスト基の結合、およびパラス ト保護者がある場合はこの除去を伴うものである。 例えば反応式しにおいては、アミノ最後カップリ ング帯 COUP-NH, を酸塩化物パラスト帯と反応さ せ、生成した中間体をペンジル器を除去するため

の水素が加により希望する発色剤に変える。

反応式 1

$$\begin{array}{c} O & (n = 0, 1) \\ O & (NH)_n SO_2 - (N$$

反応式 I の場合のように保護基がアセチル基である場合、これをアルカリ加水分解によつて除去する。

反応式
$$\mathbb{R}$$
 \mathbb{C} \mathbb{C} \mathbb{R} $\mathbb{$

ルアニリン 6.8 mを窒素下に 然加し、混合物を 0.5 時間撹拌したのち触媒を P 去し、 P 液を冷たい希塩酸に 注入した。 酢酸 エチル抽出、 洗浄、 乾燥、 超縮 および アセトニトリルからの 結晶化に より、 目的とする 気色 別のベンジルエーテルの 淡白色 間体 10.2 g が 得られた。 テトラヒドロフラン 100 m 中に おけるこの生成物の 解液を 40 peiの 水水下に 木炭担持パラジウム (10%) 放戦 2.5 g および 酢酸 0.5 m と 夫に 15時間振とうした。 触媒を P 去し、 遠元生成物を 過縮し、 アセトニトリルから 結晶化したところ 融点 103~106 での 白色 固体 状 第色 卸 C - 8 が 6 1 g 得られ、 これは 目的とする 標準に一致する 赤外スペクトルおよび 元素分析値を示した。

COUP-NH(
$$\frac{C}{R}$$
CHO- $\frac{1}{R}$ SO₂- $\frac{1}{R}$ -OH

あるいは発色剤が酸性官能基により置換されている場合、アミン官能基を含むパラスト素を反応 式 II に従つて結合させることができる。

反応式 [[

製造例 7.

反応式 1 による発色剤 0 - 8 の製造

銀 遠 例 8 反応式 I による発色剤 Mー28の製造

ジメナルホルムアミドおよびテトラヒ ギロフラ ン中の3-(2-クロロー5-ニトロアニリノ)-1-(2.4.6ートリクロロフエニル)ー2ーピラゾリンー5ー オン50g(0115モル)の器液を35 知iの水業お よびラネーニンケル触媒により還元した。触媒を 产去し、戸液を萎縮したところ、美食色固体状の 3-(2-2-0-5-アミノアニリノー1-(246 ートリクロロフエニル)-2-ピラブリン-5-オン21 タ(0052モル)が得られた。このアミンムタタ : (0.0.17モル) および酢酸カリウム259を含有 する酢酸磨液に、製造例2で製造した酸塩化物 B²Cs 9.5g(0.019モル)を少量ずつ添加した。 混合物を15時間提拌したのちその程模の3分の 1にまで義舘し、大量の水に注入し、ジエテルエ ーテルで抽出した。有機層を洗浄し、乾燥し、緩 締し。メメノールから結晶化させて。胰点 115~ 116℃ の目的とする発色剤の酢酸エステル(黄褐 - 色固体)149(0016モル)を得た。ジメテル

35周昭58- 42045(13)

. . .

ホルムアミド中のこの生成物の溶液を選及下に投 拌し、これに水銀化カリウム29を含有する水唇 液を添加した。15分後に混合物を塩酸で酸性化 し、希塩酸に注入し、ジエチルエーテルで抽出し、 洗浄し、乾燥し、醤鹼し、メタノールから結晶化 させたところ、融点127~130℃の白色結晶状 発色剤メー28が929得られた。

製造例 9

反応式【による発色剤 14-8の製造

テトラヒドロフラン300m中の6-メテル-3(3-(p-ニトロフエニル)-プロピル)-1H-ピラゾール(32-c)-5-トリアゾール10タ(0035 モル)の慰陶液を25℃で35priの水器および木炭担持パラジウム触媒と共に約2時間振とうした。触媒の除去。严液の濃縮、およびアセトニトリルからの再結晶により融点194~6℃の投褪色固体状でミンを得た。このアミン生成物7.6タ(003モル)および酢酸カリウム29の酢酸溶液に保持下に、製造例1で製造した酸塩化物B²C& 1679(003モル)を少量ずつ添加した。15時間複拌し

を添加したところ花園が生じた。エタノールーシ タロヘキサンからの再結晶により融点174~ 175℃の発色解¥-1が239得られ。 これは 正確な元素分析値を示した。 製 造 例 12

反応式 トによる発色剤 Y-2の製造

αーピパリルーαー(4ー(アーベンジルオキシフェニルスルホニル)ーフェノキシ)ー2ークロロー5ーアミノアセトアニリド57.89(0.095モル)およ近例4ノリン139の唇板(0でに冷却)に、投造例4を変換した健塩化物B¹Cs 459(0.095モル)を一度に終加した。反応混合物を1時間撹拌したので変換したのち)が生成した。トルエンジルを使がで乾燥したのち)が生成した。トルエンジルをの再結晶により目的とする発色剤のジベンジルエーテル(白色結晶)84.59(0.018モル)が得られた。エタノール200㎡およびテトラヒアラン200㎡中の上記生成物1049(0.01モル)の最関液を35 pvi の水素下に木炭担料ペラジウム放送と共に3時間提とうした。放進の产去。

例 6 で製造したアミン塩 B⁴H-HC 8 7.25 9 (0.015モル)を抵加し、混合物を 2 時間 超硬した。次いで塩酸、氷およびジェナルエーテルの混合物を抵加し、有機圏を洗浄し、乾燥し、機材し、ヘキサンで処理したところ蒸褐色固体状の発色剤 M-32が14.2 9 得られ、これは正確な元米分析値を示した。

製造例 11

反応式 🛮 による発色剤 Y - 1 の製造

ピリジン150単中のαーピパリルーαー(4ー(アーベンジルオキシフエニルスルホニル)フエノキシ]ー2ークロロー5ーアミノアセトアニリド3039(005モル)の務該に塩化アーアセトキシベンゼンスルホニル1189(005モル)を20でで設加した。混合物を15時間撹拌したのち。最塩酸50単を含有する氷水18上に注いだ。得られた固体を採取し、エタノール250単に器解し、水酸化カリウムのアルコール溶液で処理した。混合物を1時間撹拌したのち酸性化した氷水上に注いだ。次いで採取した固体を排除ペンゼンに溶解し、シクロへキサン

たのち温合物を大量の水に住入し、ジェチルェーテルで抽出し、次いで抽出液を合わせて洗浄し、乾燥し、濃縮して、目的とする発色剤のペンジルエーテル(白色固体、酸点122~124℃)を得た。テトラヒドロフラン中のこの生成物7多(0.009モル)の設細溶液を4.0 pri の水業下にエダノール中の木炭担持パラジウム触媒の形式、固縮、およびアセトニトリルからの再結晶により酸点170~172℃のクリーム色固体状発色剤メー8が5.5 9得られ、これは目的化合物と一致する赤外スペクトルおよび元素分析値を示した。

製造例 10

反応式員による発色剤14-32の製造

1,2-ジクロロエタン175 W中の3-(2-クロロー4-フルオロスルホニルアニリノ)-1-(2.6-ジクロロー4-ジメテルスルフアモイルフエニル)-2-ピラゾリン-5-オン89(CO15モル) および塩化アルミニウム5.5 4の混合物を15分間遺流した。20℃ K冷却したのち、ピリジン25 W中の製造

液の磁線、および熱シクロヘキサン中での処理により良好な収率で発色剤Y-2が得られ、これは 正確な元素分析値を示した。

奥 路 例 1~14

本発明の写真要素および対照の写真要素を作成 し、下配の方法により試験した。

写真要素はすべて、臭化ョウ化銀 Q 9 1 9 A 9/m² (発色剤が 4 当性である場合) もしくは Q 4 6 9 A 9/m² (発色剤が 2 当性である場合)、ゼラテン 3.7.8 9/m² 、および袋 I 化示した発色剤のうちの 1 種 (その重量の 2 分の 1 の前配発色剤の列 に分散させ、 162×10⁻³ モル/m² に強被する)を含有する 磁光層で酢酸酸セルロースフィルム製支持体を被優することにより製造された。この M 光層を、 108 9/m² のゼラテンおよびゼラテン総盤に対し 1.7.5 重量 5 のピスピニルスルホニルメテルエーテルを含有する層で上強りした。

各写真要素の試料を設度目盛付き試験体を介して露光し、画像を形成させ、下配の3額の発色現像液のうち1種を用いて40℃で処理し、停止さ

十分に確認された各要点において、マゼンタ色 窓函像を形成させ、色素緻度対対数解光センシト メトリー臨過をプロツトし、最大染料型度(Dmax) およびガンマ(r)すなわち曲線の直線部分の傾斜 により決定されるコントラストを配録することに より、歯像を判定した。さらに、設度10に保革 化した最大吸収ピーク(Amox) および半パンド幅 (half band width . HBV) の湖定により、分光 光度曲線から色紫色相を評価した。半パンド幅は、 段大康度とステイン (stain)の間の差の半分の位 蹬における分光光度曲線の幅(nm)である。同様 に曲線の頂部パンド幅 (top-band width. TBW) および底部パンド傷 (bottom-band with, BBW) なそれぞれ像像化した嚢度の4分のろおよび4分 の1の位置において例定した。曲線形状因子 (curve shape factor, CSF) it 100xTBW/HBW に等しく。吸収曲線の頂部と底部付近の個の比を 与える。この比が大きいほど吸収ピークの両側が 疑く。色素のスペクトル領域におけるその色紫の

吸光が効果的である。

結果はすべて表して記録されている。

この結果から、本発明の発色剤は高い低性をもち、そのため最大色素酸度およびガンマが高まつていることが示される。さらに本発明における発色剤から形成された色素多くは好ましい長数長において吸収最大を示し、かつより広いギベンド幅およびより大きい血線形状因子をもちその結果。より有効なスペクトル吸収を与える。

				1	_		•	
実趋 例	発色期	発色期 溶剤 (2)	理像被(3)	乃-max	<u>#</u>	A-max	色 相 HBW	CSF
		CS-1						
1	M-3 CC-1	CS-1	D-1 D-1	3.70 3.28	1.12 1.06	546 531	96 94	46.0 43.3
2	¥-8	CS-2	D-3	4.21	2.03	550	86	50.5
	СС-3	CS-2	D-3	3.68	1.30	556	88	45.3
3	M-27	CS-1	D-1	4.40	2.14	545	9 1	47.0
	CC-1	CS-1	D-1	3.36	1.27	531	9 4	43.6
4	M-28	CS-1	D-1	4.32	2.01	549	92	46.7
	CC-1	CS-1	D-1	3.20	1.19	531	94	43.1
5	M-28	CS-2	D-2	4.12	1.65	541	93	46.5
	CC-2	CS-2	D-2	2.96	1.04	539	81	46.3
6	M-28 CC-3	CS-2 CS-2	D-3 D-3	4.98 3.66	1.88 1.30	549 556	9 4 8 8	46.4
7	M-29	CS-2	D-2	4.53	2.92	540	88	46.7
	CC-2	CS-2	D-2	2.12	0.75	539	79	39.5
8	M-29	CS-2	D-3	4.87	3.14	545	90	40.9
	CC-2	CS-2	D-3	3.03	1.05	545	79	40.4
9 ·	M-32	CS-2	D-2	3.15	1.32	549	8 2	40.9
	CC-2	CS-2	D-2	2.37	0.99	540	78	39.9
10	C-31	CS-3	D-2	3.25	1.14	675	160	47.0
	CC-4	CS-3	D-2	2.22	0.78	659	141	45.2
11	Y-1	CS-3	D-2	3.39	1.44	449	88	43.7
	CC-5	CS-3	D-2	3.14	0.98	446	88	43.5
	CC-6	CS-3	D-2	1.78	0.51	441	85	42.0
12	Y-2	CS-3	D-2	2.82	1.13	445	90	44.4
	CC-7	CS-3	D-2	1.92	0.55	445	85	45.2
13	Y-3 CC-8	CS-3 CS-3	D-2 D-2	1.89 0.57	0.62 0.14	441	93 90	44.4 44.3
14	Y-4	CS-3	D-1	3.86	1.90	450	90	44.6
	CC-9	CS-3	D-1	3.69	1.48	450	87	43.8

1) 比較用発色剤

CC-1

CC-2

CC-3

CC-4

CC-5

CC-6

<u>CC-9</u>	
O O Ce	
(CH ₂) ₂ CC-CH-CNH-	0
	NHCCHO-
1	C ₁₀ H ₂₁ -n
	10 21
	, ,
so, - ()- OH	O ₁
	ĊH₂
	人
	į į
	•./

(2) 聚色剂器剂:

CS-1 1.4-シクロヘキシレンジメチレン・ピス(2 -エチルヘキサノエート)

CS-2 リン酸トリクレジル

CS-3 フタル設ジプチル

CS-4 2.4 - ジービーペンチルフエノール

(3) 强偏凝组成:

	D-1	<u>D-2</u>	D-3
4 - アミノー3ーメチルー N。N - ジーエチルアニリン 塩酸塩	2.459		

4-アミノ-3-メテル-N- エチル-N-β-(メタンスル ホンアミド)エテルアニリン・ サルフエート		5.0 %	
4ーアミノー3ーメテルーNー エチルーNーβーヒドロキシエ チルアニリンーサルフエート	- +	· ·	3.55 9
・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2.09	2.0 %	2.0 9
炎度カリウム (無水)	30.0 %	30.0 \$	30.0 \$
典化カリウム	1.25 %	1.259	1.25 %
ヨウ化カリウム	0.6 🤧	0.6*	0.6₹
5-二トロー1H-インダブ ールのメタノール中1号 俗液	4.0 mL		
水を加えた総量	1.0 L	1.0 L	1.0 L
pН	10.0	10.0	100

突 施 例 15

さらに他の発色剤を含有する写真要素を作成し、 処理し、実施例1~14に関して先きに述べたと 同様に評価した。結果を下記の表』に報告する。

<u>表</u> i

発色剤	発色剤 溶剤	現像液	D-max	<u>a</u>	A-max (nm)	HBW (nm)	CS₽.
C-2	CS - 3	D-1	3.78	1.77	655	144	45.7
C-3	CS - 3	D-2	3.30	1.28	659	161	47.8
C-13	C3 - 3	D-3	2.99	1.11	702	135	44.4
M-3	CS - 1	D-1	3.70	1.12	546	96	45.7
M-9	CS - 4	D-3	4.16	1.81	558	90	44.2
M-28	CS - 2	D-3	4.58	1.88	549	94	42.6

実 施 例 16

後配の発色剤それぞれにつき、実施例1~14 に関して先きに述べたと同様にして写真要素を作成した。各要素のうち4試料を前記と同様に度 した。課光した要素1対を前記の現像液D-2中で現像し、この現像液に可解性拮抗発色剤である シトラジン酸15を1まを添加した現像中であ シトラジン酸15を1まを添加した現像中でも の一対を現像しては停止、額白、定層および洗浄 であり、一方各対のうち2個目の要素に関しては であり、一方各対のうち2個目の要素に関しては 数質していた。做が表質したこれらの要素に関し ては、現像された綴(タ/x²)をX級優光分析により側定し、線光に対してプロットした。現像された銀を除去した要素については、色素資度対露光曲級が作成された。同一の現像液組成を用いて現像された1対に関するプロットから、各個光工程につき色素設度対現像された銀のがプロットから、各個光工程につき色素設度対現像された銀金された投資を利の不在下で現像された投資された要素に関する面が染料を形成する効力の尺度である。領針が発色剤はより有効である。結就するの傾斜さいほど発色剤はより有効であり。傾斜が大きいほど発色剤はより有効である。

使用した発色剤は下配の構造を有していた。

表質のYoおよびYcK関する数値から、本発明 K用いられる発色剤は本発明K用いられないパラスト基をもつ発色剤よりも有効K、拮抗する発色 剤の存在下または不在下で、酸化された現像液と 反応して函像色素を形成することが明らかである。

特許出頭人 イーストマン・コダック・カンパニー

代理人 并理士 西沙 卷三原源 原源域 (外2名)

<u>** 1</u>								
発色剤	発色前溶剤	Yo	_Y _c _	Y _c /Y _o				
M-8	CS-4	5.55	1.73	0.312				
CC-10	CS-4	1.62	0.21	0.130				
¥-28	CS-2	6.30	4.65	0.738				
CC-11	CS-2	4.50	1.50	0.337				

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

□ OTHER: _____

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.